## 特許協力条約

REC'D	10 FEB	2005
WIPC	 }	PCT
וועע ן		

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

(10130#201017						
出願人又は代理人 の事類記号 A41147M	今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP2004/003578	国際出願日 (日.月.年) 17.03.2004 優先日 (日.月.年) 20.03.2003					
国際特許分類 (IPC) Int. Cl'C12N5/06						
出願人 (氏名又は名称) 財団法人乙卯研	究所					
法施行規則第57条 (PCT36条)	きこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 の規定に従い送付する。 を含めて全部で 3 ページからなる。					
3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a						
補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面の用紙(PCT規則70.16及び実施細則第607号参照)						
第 I 欄4. 及び補充欄に示 国際予備審査機関が認定し	したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの た差替え用紙					
b 図子媒体は全部で(電子媒体の種類、数を示す)。 配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテー ブルを含む。(実施細則第802号参照)						
4. この国際予備審査報告は、次の内容	`を含む。					
図						
The state of the best of the state of the st	中職を進金を大利在さんでは、そ日					
国際予備審査の請求許を受理した日 17.03.2004	国際予備審査報告を作成した日 24.01.2005					
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JF 郵便番号100-8915						
東京都千代田区館が関三丁目4	, i					

第 I 棚 報告の基礎						
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎とした。						
この報告は、						
2. この報告は下記の出願者類を基礎とした。(法第6条( $PCT14$ 条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)						
× 出願時の国際出願事類						
明細書 第 ページ、 出願時に提出されたもの   第 ページ*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの   第 ページ*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの						
調求の範囲 項、 出願時に提出されたもの   第 項*、 PCT19条の規定に基づき補正されたもの						
現						
第 ページ/図、 出願時に提出されたもの 第 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの 回列表又は関連するテーブル 配列表に関する補充概を参照すること。						
- 3.						
明細書 第 ページ   請求の範囲 項   図面 第 ページ/図   配列表(具体的に記載すること) 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)						
4 この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における関示の範囲を超えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c))						
明細書 第 ページ   請求の範囲 第 項   図面 第 ページ/図   配列表(具体的に記載すること) 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)						
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。						

第V種 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条 (PCT35条(2)) に定める見解、 それを裏付ける文献及び説明					
1.	<b>見解</b>				
	新規性 (N)	請求の範囲 請求の範囲	. 1-9	有 無	
	進歩性(IS)	: 請求の範囲 請求の範囲	1-9	有 無	
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-9	有 無	
2.	文献及び説明(P <sub>.</sub> CT規則7	0. 7)			
	文献 1: Diabetes. (2 文献 2: Mol Genet Mo 文献 3: Am. J. Respir. 文献 4: Blood (1998) 文献 5: J. Cell Biol. 文献 6: EP 128 文献 7: Mol Cell Bio	etab. (2001), Vol. Cell Mol.Biol. , Vol.91,No.2, , (2000), Vol.148 5961 A 1	l. 74, No. 3, p. 362-9 (2001), Vol. 25, No. 6, p. 744-50 p. 724-5 8, No. 4, p. 679-90		
	させることが記載されることが記載には器ものの、分化させることが記載には器	ストか骨椎動物の ている。 官及び組織を形成 とができる分化誘 当業者が容易に想	✓酸X受容体リガンドであるLG1( )脂肪細胞前駆細胞などの未分化細胞 はすることまで記載されているわける 導能を有する試薬を用いて器官や約 到しうることである。 は文献1−2に記載された発明から	色を分化 ではない 組織を形・	
	請求の範囲 7 - 9 文献 3 - 5にはレチ であるアゴニストやア 載されている。	ノイン酸受容体サ ンタゴニストが育	プタイプαに結合するレチノイン質 推動物の未分化細胞を分化させるこ	唆誘導体 ことが記	

載されている。 これらの文献には膵臓を形成すること、アクチビンを共存させることまで記載されているわけではない点で請求の範囲7に係る発明と相違するものの、脊椎動物の未分化細胞を膵臓へと分化させるにあたり、アクチビンとレチノイン酸を用いることが文献6に記載されており、当業者であれば、文献6に記載されたレチノイン酸に代えて文献3-5に記載されたレチノイン酸誘導体を使用して請求の範囲7,9に係る発明をなすことは容易である。 また、請求の範囲8に係る特定のレチノイン酸受容体リガンド(Am80)についてもレチノイン酸受容体サブタイプ $\alpha$ のリガンドとして知られており(文献7表1)、当該リガンドを使用することにも格別の困難性を見出すことはできない。